## **NUCLEOTIDE ANALOG, PRODUCTION THEREOF AND ANTIVIRAL AGENT**

Publication number: JP63010787 (A)

Publication date:

1988-01-18

Inventor(s):

YAMAMOTO NAOKI; TANIYAMA YOSHIHISA; HAMANA

TAKUMI; MARUMOTO RYUJI + TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD +

Applicant(s): Classification:

- international:

A61K31/52; A61K31/522; A61P31/12; A61P43/00; C07D471/04; C07D473/06; C07D473/18; C07D473/30; C07D473/34; C07H19/16; C12N9/99; A61K31/519; A61P31/00; A61P43/00; C07D471/00; C07D473/00; C07H19/00; C12N9/99; (IPCI-7): A61K31/52; C07D473/18; C07D473/30; C07D473/34;

- European:

Application number: JP19870025074 19870205 Priority number(s): JP19860049395 19860306

#### Abstract of JP 63010787 (A)

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I (R is OH which may be protected; Y is a purine base which may be protected) or a salt thereof. EXAMPLE:N<6>-Benzoyl-6'-0-(4, 4'-dimethoxytrityl)-3'-0-[(imidazo-1-yl)-thiocarbonyl)-2'-deoxyaristeromycin. USE:Antiviral agent. PREPARATION:OH group in the 2'- or 3'-position of a compound expressed by formula II (either one of R1 and R2 is OH and the other is H) is thiocarbonylated, preferably at room temperature. Then, the compound is reduced in the presence of an equivalent or excessive amount of alpha, alpha'- azobisisobutyronitrile at 0-100 deg.C for 30min-2hr, using tributyltin hydride to give a compound dideoxylated in the 2'- and 3'-positions.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide



DD255351 (A5) SU1561826 (A3) CS264290 (B2)



# ⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 10787

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号	❷公開	昭和63年(1988)1月18日
C 07 D 473/18 A 61 K 31/52	ADY	7430-4C		
	AED	7252—4C 7252—4C		
C 07 D 473/30 473/34		7430-4C 7430-4C		
C 12 N 9/99		7421-4B	審査請求 未請求	発明の数 3 (全11頁)

図発明の名称

邳代 理

ヌクレオシド類緑体、その製造法および抗ウイルス剤

②特 願 昭62-25074

砂出 願 昭62(1987)2月5日

優先権主張 愛昭61(1986)3月6日墾日本(JP)⑩特願 昭61-49395

79発 樹 山口県宇部市東小羽山町1-7-12 @発 明 谷 Ш 佳 央 大阪府大阪市東淀川区瑞光1丁目6番31号 個発 明 者 浜 2 巧 兵庫県西宮市神垣町5番21号 武田薬品夙川寮内

⑫発 明 兵庫県芦屋市奥池南町53番1号

①出 願 武田薬品工業株式会社 大阪府大阪市東区道修町2丁目27番地

弁理士 岩 田

- 1. 発明の名称 ヌクレオシド類縁体、その製造法および抗ウイル ス剤
- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 一般式 1

(式中、Rは保護されていてもよい水酸基を、Y は保護されていてもよいプリン塩基を表す)で示 される化合物またはその塩

(2) 一般式

(式中、Rは保護されていてもよい水酸基を、R: またはR₂はいずれか一方が水酸基で他方は水素 を、Yは保護されていてもよいブリン塩基を表す) で示される化合物を還元反応に付して2′,3′ - ジデオキシ化することを特徴とする一般式



(式中、RおよびYは前記と同意義を有する)で示 される化合物またはその塩の製造法

(3) 一般式

(式中、Rは保護されていてもよい水酸基を、Y は保護されていてもよいブリン塩基を表す)で示 される化合物またはその塩を含有してなる抗ウィ ルス剂。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は生物学、医学あるいは遺伝子操作上に おいてプリンヌクレオシドに代えて使用すること ができ、また抗ウイルス剤として有用なシクロペ ンタン悶を有するヌクレオシド類緑体を提供する ものである。

## 従来の技術

ブリンヌクレオシドのジデオキシアナログの例 として、次式

(式中、Yはグアニン-9-イル.アデニン-9-イルを表す)で示される化合物の誘導体がDNA塩基配列決定法において使用されている[プロシーディングス・ナチュラル・アカデミー・オブ・サイエンス (Proc. Nat. Acad. Sci. USA).74. 4563(1977)]。しかし、プリンヌクレオンドの2′.3′-ジデオキシアナログは極めて酸に敏感で、容易にグリコシル結合の関烈を起こし、合成上多大の困難がある。

最近さらにプリンヌクレオシドあるいはヌクレ オチドの2′,3′~ジデオキシアナログはウイ ルス由来の逆転写酵素阻害剤となり得ることが知

(式中、R は保護されていてもよい水酸基を、 Y は保護されていてもよいプリン塩基を表す)で示される化合物またはその塩、

#### (2) 一般式 (1)

(式中、Rは保護されていてもよい水酸基を、R.またはR.はいずれが一方が水酸基で他方は水紫を、Yは保護されていてもよいブリン塩基を表す)で示される化合物を還元反応に付して2′、3′ージデオキシ化することを特徴とする一般式(1)の化合物またはその塩の製造法、および(3)一般式(1)の化合物またはその塩を含有してなる抗ウイルス剤である。

一般式(I)および(I)の化合物においてRが水 酸基保護基であるときの該保護基としては、通常、 られ、RNAウイルスの化学療法剤として注目されている[ケミカル・アンド・エンジニャリング・ニュース(Chem. Eng. News),1月27日号,28(1986)]。

## 発明が解決しようとする問題点

上記のように、ジデオキシヌクレオシドあるいはそのカルボサイクリックアナログについては、ある程度の研究はなされているものの、まだ未検討の分野も多く、さらに各種アナログを合成し、評価することが重要な課題となっている。本発明は、新規で抗ウイルス刺等として利用し得るカルボサイクリック 2′.3′ージデオキシヌクレオシドを提供しようとするものである。

## 問題を解決するための手段

本発明者らは、上記のような状況下で、新規でかつ有用なブリンヌクレオシドアナログを得るために種々検討し、本発明を完成したものである。 すなわち本発明は、

#### (1) 一般式(1)

ヌクレオシド化学において水酸基の保護基として 用いられるものであれば特に限定されない。本発 明では、アルカリ性条件下で比較的安定なものが 好ましく用いられ、たとえば、炭素数3~10の アルキルシリル(例、t-プチルジメチルシリルな ど)、炭素数4~10のアルキルまたはアルコキ シサイクリックエーテル〔例、テトラヒドロフラ ニルおよび炭素数1~7のテトラヒドロフラニル 誘導体、テトラヒドロピラニルおよび炭素数5~ 8のテトラヒドロピラニル誘導体(例、メトキシ テトラヒドロピラニルなど)]、炭素数3~10 のアルコキシアルキル(例、エトキシメチル,メト キシエチルなど)、トリチルおよびそのアルコキ シ置換体(例、モノメトキシトリチル,ジメトキシ トリチルなど)等が例示される。保護基がアシル 基の場合は、脂肪酸エステル(例、炭素数1~10 の類状または分枝状)や芳香族カルボン酸エステ ル(例、炭素数5~30)として保護することがで

Yで示されるプリン塩基としては、通常、核酸

化学の分野でいうブリン環を骨格とする各種の塩 基が挙げられる。たとえば、アデニン、ヒポキサ ンチン、グアニン、イソグアニン、キサンチン、3 ー デアザアデニン、7 ーデアザアデニン、8 ーアザア デニン、2、6 ー ジアミノブリンなどが挙げられ、 一般式(1)および(1)の化合物においてこれら塩 基はブリン環の9位の窒素原子を介して結合する。

次に一般式(1)および(目)の化合物においてブリン塩基の保護基、すなわち 2 位あるいは 6 位のアミノ基保護基としては、延常ヌクレオシド化学の領域で用いられるものすべてが適用できる。たとえば、アデニンの保護基としてはベンゾイルなどの芳香族カルポン酸残基(炭素数 5 ~ 3 0)がグアニンの保護基としては脂肪族カルボン酸残基(炭素数 2 ~ 1 0 の鎖状または分枝状)が費用される。

一般式(I)の化合物から一般式(1)の化合物を 得るには、一般式(I)の化合物の 2′または 3′ 位水酸基を 0~80℃. 望ましくは窒温下でチオ カルボニル化したのちα. α′-アゾビスイソブ チロニトリルの当量ないし過剰の存在下にトリブ

2624(1976)]あるいは「ヌクレイック・ア シズ・シンポジウム・シリーズ(Nucleic Acids Symposium Series. No 16,141 (1985))」に記載の方法によって得られる。 たとえば、特開昭50~62992号、あるいは Chemical Pharmaceutical Bulletin 24. 2624(1976)に記載の方法により、原料化 合物としてアリステロマイシンを用いることによ り.一般式([)においてYがアデニン-9-イルで、 R:またはR:の一方が水酸基で他方が水紫であり、 Rが水酸基である化合物が得られ、また一般式(II) においてYがN\*-ベンゾイル-アデニン-9-イル、R が 4 . 4 ′ ージメトキシトリチルで保証さ れた水酸塩であり、Riが水素、Riが水酸塩であ る化合物は上記の「ヌクレイック・アシズ・シン ポジウム・シリーズ」に記載の方法で得られる。 さらに、一般式(II)において、Yが保護されてい てもよいグアニン・9・イル,またはヒポキサン チン-9-イル,Rが保護されていてもよい水酸 据、2、位が水紫、3、位が水酸基である化合物

チル切ヒドリドを用いて0~100℃で、30分~2時間扇元し、一般式(1)で示される2′.3′ージデオキン体を得る。チオカルボニル化はチオカルボニルジイミグソールを用いるチオカルボニルイミグソリル化、フエニールクロロチオノカーボネートを用いるフェノキシチオカルボニル化あるいは二酸化炭素とヨウ化メチルの反応物を用いるSーメチルジチオカルボニル化などにより好都合になし得る。この週元後、酸性条件下(例、作酸、1 N塩酸で窒温下処理)で容易に4、4′ージメトキシトリチル基は除去され、さらにアルカリ性条件下(例、費アンモニア水、1 Nー水酸化ナトリウム、1 Mーナトリウムエチラートなど)でブリン塩基の保護基を脱離し得る。

一般式(II)の化合物は、たとえば次の方法によって製造される。 一般式(II)において、Yが保護されていてもよいアデニン-9-イルである化合物は、特別昭50-62992号、「ケミカル・アンド・ファーマシュテイカル・プレティン(Chemical & Pharmaccutical Bulletin)21.

は、特願昭 6 0 - 2 3 6 8 5 8 号に記載の方法(後述の参考例1 ~ 8 参照)によって得られる。

一方、Yが保護されていてもよい2.6~ジアミノブリンー9ーイル、R.が水素、R.が水酸なである化合物は次のようにして合成される。Yがアデニンー9ーイルである対応化合物の水酸基を設したのち、過酸化水素やメタクロル過安息を設によってN'ーオキシドとし、6位のアミノ基を正硝酸によって脱アミノしたのち、特公昭42~4347号記載の方法によりオキシ塩化リンー9ーイル体と加熱して2.6~ジクロルブリンー9ーイル体とする。次いで、6位のクロルをアミノはとるとで、近近のクロルをアミノ化するとによって日的物が得られる。

本発明の一般式(1)の化合物の塩としては、ブリン塩基のアミノ基と鉱酸(例、塩酸,硫酸,硝酸)、 有機カルポン酸(例、酢酸,乳酸,洒石酸,マレイン 般、コハク酸)あるいは有機スルホン酸(例、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸)で形成される塩が挙げられる。

本発明の一般式[1]の化合物は各種のDNAウイルスあるいはRNAウイルスに対し抗ウイルス作用を示す。DNAウイルスの例としてはヘルペスウイルス(例、ヘルペスシンプレックスウイルス1型あるいは I型、サイトメガロウイルス(Cytonegalovirus)、エブシュタイン-バァールウイルス(Epstein~Barr virus))、アデノウイルス(例、typeII)、B型肝炎ウイルスあるいはポックスウイルスなどがあげられる。またRNAウイルスとしては、ヒト免疫不全症ウイルス(ヒトT細胞リンパ塩向性ウイルス、HTLV-II)、水疱性口内炎ウイルス、ネコ白血病ウイルスあるいはウマ感染性貧血性ウイルス、などが挙げられる。

とりわけ、本発明の化合物は逆転写酵素の阻害 剤としてRNAウイルス、特にHTLV-II (AIDS)ウイルスに対する生育抑制効果を顕著

与経路は摂取者の病状および年令、感染の性質な どにより適宜に選択される。

本化合物は単独で投与することもできるが、好ましくは医薬製剤として投与する。本発明の医薬製剤は一般式(1)の化合物を少なくとも一程と生理的に許容されうる担体の一種または二種以上および必要によりその他の治療剤を含有せしめてもよい。

本製剤は単位投与形で提供すると好ましく、調剤技術で良く知られているいづれかの方法により 調製できる。

本発明の化合物を含有する経口投与の製剤としてはカプセル、または疑剤のような分離単位:粉末または顆粒:水性または非水性液体中の溶液または懸調液:あるいは水中油型液体エマルジョンまたは油中水型液体エマルジョンなどの剤型があげられる。

提剤は必要により一種または二種以上の補助成分とともに圧縮または成型することにより調製できる。圧縮規剤は必要により結合剤(例、ポビド

に示す。

本発明の化合物は上記のような各種ウイルスの 感染症の治療に用いることができる。たとえば、 免疫機能の低下した患者に発症した単純疱疹、水 痘、帯状疱疹、角膜炎、粘膜炎ならびに急性肝炎や、 種々の日和見感染症と悪性腫瘍の好発症、中枢神 経系症状などがあげられる。

従って、本化合物は、抗ウイルス剤として、動物とりわけ哺乳動物(たとえば、ウサギ、ラット、マウスなどの実験動物:イヌ、ネコなどの愛玩動物:ヒト:牛.馬.羊,豚などの家畜)のウイルス病の治療に使用することができる。

一般に、適当な投与型は一日当りで摂取者の体質 Kg当り30~500 mgの範囲、好ましくは100~300 mg/体質 Kg/日である。通常は、一日の適当な問題で2回、3回または4回以上の分割投与風で投与する。

投与は経口、直腸、鼻、局所(例、舌下および口腔内)、腔および非経腸(例、皮下、筋肉内、静脈内および皮内)などの経路により投与できる。投

ン、ゼラチン、ヒドロキシプロピルメチルセルロース)、稠滑剤、不活性希积剤、保存剤、心域剤、 表面活性剤または分散剤と混合して、粉末または 類粒状にした後、適当な機械で圧縮することによ り調製できる。

非経口投与の製剂としては水性および非水性の 等張無菌注射溶液があげられる。この溶液は酸化 防止剂、提衝剂、静菌剂および等張化剤を含有と せてもよい。さらに、水性および増粘剤を 含有させてもよい。これらの製剤は単位投与針ま たは多回投与風を含むでおお容器、たとえばアンプ ルおよびパイアルとして提供できる。さらに使用 を対するがあるだけの連結を燥(真空連結を類)品と とびばればないのは関が末、類粒および増削か を対した種類の無関が末、類粒および増削か ら製造できる。

難口内に周所投与の製剤は、本発明の化合物を 風味を付与した基材、たとえばショ朝およびアラ ビヤゴムまたはトラガカントゴム中に含有せしめるトローチ剤:ゼラチンおよびグリセリン、またはシヨ朝およびアラビヤゴムのような不活性基材中に含有せしめる紙剤:および適当な液体担体中に含有せしめる含物剤として利用し得る。

庭脳投与用製剤は、たとえばカカオ斯のような 適当な基材とともに坐薬として利用し得る。

本発明の一般式(1)の化合物のうち、とりわけ 2′、3′ージデオキシアリステロマイシン(実施 例3)および9-{(1 S.4 R)-4-ヒドロキシメチルシクロペンタン-1-イル)グアニン(実 施例4)は AID S ウイルスに対する生育抑制作用が強く、有用性の高い化合物である。

#### 実施例

以下に、参考例、実施例および試験例を示し本 発明をさらに具体的に説明する。

9-[(1 R. 2 S. 3 R. 4 R)-4-メチル-2 -ベンゾイルチオカルボニルオキシ-3.6-(テトライソプロピルジシロキサニル)ジオキシシクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合成

参考例1で得た化合物(11.2g. 22.3amol)を300 alの無水アセトニトリルに溶かし、ジメチルアミノビリジン(15.8g. 53.5mmol)とフェノキシチオカルボニルクロリド(5g. 29mmol)を加え、窒温下7hrかくはんした。該圧下に溶媒を除いて得られる残留物を250mlのクロロホルムに溶かし、0.5Mのリン酸二水 然カリウム溶液(250ml×2)で洗が、続いて水洗(200ml)。乾燥後(無水硫酸ナトリウム) 該圧濃縮して、貨色シロップ状物質を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(90g.溶媒:CIIC1,およびCIIC1,/NeOII=60/1)で精製し淡質色ガラス状の化合物(13.0g)を得た。

N M R (60 MHz, CDCl<sub>2</sub>) \$\delta\$ ppm: 1.0 - 1.23(28 H, m)

. 2.13 - 2.43(3 H, m, H4', H5'), 3.93 - 4.10(2 H, m,
He'), 4.80 - 5.20(2 H, m, H, ', H<sub>2</sub>'), 6.00 - 6.20(1
H.m.H<sub>2</sub>'), 7.03 - 7.50(5 H, m), 7.87(1 H, s), 8.13

公考例1

9-[(1R.2S.3R.4R)-1-メチル-2 - ヒドロキシ-3.6-(テトライソプロピルジシロキサニル)ジオキシーシクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合成

イノシンのカルボサイクリックアナログ(10g. 37.5mmol)を200mlの無水DMFに溶かし、1.3 ージクロロー1.1.3.3ーテトライソプロピルジシロキサン(13ml、41mmol)とイミダゾール(11.3g, 165mmol)とを加えた後、室温下2.5hrかくはんした。反応液を水2ℓに液下し生じた沈澱をろ取し、水洗した後、さらに衆早くジエチルエーテルで洗浄し、乾燥後、白色粉末状の化合物(17.2g)を得た。さらに一部をジクロロメタンから再結品し結局を得た。mp 135-138℃。

なお、上記において用いたイノシンのカルボサイクリックアナログは「(Chemical & Pharmaceutical Bulletin) <u>24</u>.2624(1976)」に記載の公知化合物である。

参考例2

(III.s)

谷考例3

9 - [(IR,3S,4R)-4-メチル-3,6-(テトライソプロビルジシロキサニル)ジオキシー シクロペンタン-1-イル]ヒポキサンチンの合 破

参考例 2 で得た化合物(13.0g, 20mool)に30mlの無水トルエンを加え、減圧濃縮した。次いで300mlの無水トルエンに溶かし、チッ素ガスを20分間パップリングした。トリプチル錫ヒドリド(11ml, 40maol)を加えた後、80℃に加温しなから、途中、4回に分けて15分おきにα.α′ーアゾビスイソプチロニトリルの結晶(820mg)を加えた。3 hr加温かくはんした後、減圧下に溶媒を除き得られた油状物をシリカゲルクロマトグラフィー(80g,溶媒; CRC1。およびCHC1。/HeOH = 60/1~30/1)で精製し無色ガラス状の化合物(10.4g)を得た。さらに一郎をエタノールから再結晶し、無色針状品を得た。mp 200-202℃。

N M R (60 HIIz, CDC1 1) δ ppa: 0.93 - 1.20(28 II.

s), 1.97 - 2.53(5H, m.H<sub>2</sub>', H<sub>2</sub>', H<sub>2</sub>'), 3.80 - 4.07
(2H, m, H<sub>2</sub>'), 4.43 - 5.27(2H, m, H<sub>1</sub>', H<sub>2</sub>'), 7.87(1
H, s), 8.20(1H, s)

#### 公考例 4

9-[(1R,3S,4R)-4-(モノメトキシト リチロキシ)メチル-3-ヒドロキシル-シクロ ペンタン-1-イル]-(1-メトキシーメチルヒ ポキサンチン)の合成

参考例 3 で得た化合物 (9.88, 19.8amol)を240 alの無水ジオキサンに溶かし水冷かくはん下、素早く水素化ナトリウム(880mg, 21.8amol)を加え、窒温にもどし1.5hrかくはんした。続いて、水冷下、楽早くメトキシメチルクロリド(2 ml. 21.8m mol)を加え、窓温下 3 hrかくはんを続けた。

は圧下に溶媒を除いたのち得られた油状物を200mlのクロロホルムに溶かし0.1Mのトリエチルビカルボナート(TEAB)緩衝液(pll 7.5. 100ml×2).さらに水洗(200ml),乾燥(無水硫酸ナトリウム)後は圧み縮しシロップ状物質を得た。これにС:。シリカゲルクロマトグラフィー (φ5.3×

メトキシトリチル化されなかった化合物を回収した。この化合物を改縮後、HP-20樹脂上(190al、溶媒:水および30%エタノール水)で搭製し、改縮後、ビリジン共沸を行ないモノメトキシトリチル化を上記と同様の操作で行なつた。この様にして得られた本参考例の目的化合物の精製は、両者をあわせてシリカゲルクロマトグラフィー(80g、溶媒:CRC1,/NeOII=100/1,60/1,50/1)で行ない、無色ガラス状の化合物(6.1g)を得た。さらに一部はジクロロメタンに溶かしn-ヘキサン中に滴下することにより白色粉末状とした。

N M R (60 HIZ, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm: 1.87 - 2.70(5 H, m. H<sub>3</sub>', H<sub>4</sub>', H<sub>5</sub>'). 3.20 - 3.40(2 H, m, H<sub>6</sub>'), 3.43(3 H, s.CH<sub>3</sub>OCH<sub>3</sub>). 3.80(3 H, s), 4.30 - 4.57(1 H, m, H<sub>3</sub>'), 4.87 - 5.10(1 H, m, H<sub>1</sub>'). 5.47(2 H, s.CH<sub>3</sub>OCH<sub>2</sub> - N). 6.73 - 6.97(2 H, m). 7.17 - 7.53(12 H, m). 7.73(1 H, s). 7.98(1 H, s)

## 谷特例 5

1-[(1R,3S,4R)-4-(モノメトキシト リチルオキシ)メチル-3-ヒドロキシル-シク 7.0cm.溶媒:アセトン水,55%~80%)で特製し無 色ガラス状の化合物(8.5g)を得た。

本化合物(8.0g)を32mlのテトラヒドロフラン (THF)に溶かしテトラブチルアンモニウムフル オリドの3水塩(TBAF・3HiO)(10g)を加え、 窓温で0.5hrかくはんした。溶媒を減圧下に除い て得られる油状物を100mlの水に溶かし、ジエチ エーテル(100ml×2)で洗浄後、Dowex-50(ピリ ジン型.60al) 樹脂上で、テトラブチルアンモニウ ム塩を除いた。この通過液と樹脂の水洗液(240ml) とをあわせ濃縮したのち、残留物をピリジン共沸 3回行ない脱水した。これを100mlのピリジンに溶 かしモノメトキシトリチルクロリド(MMTrC!) (5.4g)を加え、37℃で4hrかくはんした。溶媒 を減圧下に除いて得られる油状物を0.1M -TEAB提街液(50ml)とCIIC1。(100ml)で分配し、 有機層をさらに水洗(100ml)し、乾燥後(無水硫酸 ナトリウム)減圧濃縮し、トルエンで共沸を行な い無色シロップ状物質を得た。一方、0.1M-TEAR級循液と水洗液をあわせて恐能し、モノ

ロペンタンー 1 ーイル]ー(4 - カルバモイル - 5 -アミノイミダゾール)の合成

参考例 4 で得た化合物(6.1g. 10.7mmol)を490 mlのエタノールに溶かし加熱遺流しながら、あらかじめ加温した130mlの 5 M水酸化ナトリウム水溶液を索早く加え、さらに40分間遺流を続けた。 減圧下に溶媒を除いたのち得られた油状物を200 mlのクロロホルムに溶かし水洗(100ml×2). 続いて0.1M-TEAB 級衝液で洗い(100ml×2). さらに趋和食塩水(100ml)で洗浄し、乾燥(無水硫酸ナトリウム)後減圧濃縮しシロップ状物質を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィー(90g. 溶媒:CHC1。/MeON=100/1~20/1)で精製し無色ガラス状の化合物(3.2g)を得た。さらに一郎をクロロホルムに溶かしn-ペンタン中にかくはん下滴下することにより白色粉末状の化合物を得た。元素分析餡(%) C。H。, N.O.・0.511,O.分子

Mt 521.616

 N M R (100 MHz.CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  ppm: 1.36 - 2.52(5H.m), 3.00 - 3.40(3H,m,H<sub>e</sub>'.OH), 3.77(3H,s), 4.12 - 4.60(2H,m,H<sub>1</sub>'.H<sub>3</sub>'), 4.80 - 5.28(2H,br. NH<sub>2</sub>), 5.64 - 6.44(2H,br,NH<sub>2</sub>), 6.76 - 6.94(3H,m), 7.14 - 7.48(12H,m)

#### 公考例 6

1 - [(1 R.3 S.4 R) - 4 - (モノメトキシトリチルオキシ)メチル-3 - ヒドロキシル-シクロペンタン-1 - イル] - [4 - カルバモイル-5 - (N - ペンゾイル - S - メチルイソチオーカルパモイル)アミノイミダゾール]の合成

参考例 5 で得られた化合物(0.88g. 1.7amol)を 25mlの概水アセトンに溶かし加熱湿流しながらベンプイルイソチオシアネート(260μℓ, 1.9amol) のアセトン溶液(8 ml)を10分間で滴下し、続いて 50分間湿流した。減圧下に溶媒を除き得られる淡飲色ガラス状物質をシリカゲルクロマトグラフィー(15g.溶媒: CIIC1<sub>9</sub>/MeOII=50/1~30/1)で精製し、淡飲色ガラス状の化合物(0.87g)を得た。この化合物(0.84g, 1.2amol)に少量のアセトンを加えシ

6.94(3H.m), 7.12-7.52(15H.m), 7.80-7.96(2H.m), 11.35(1H.bs.NH)

#### 数考例7

9-[1R,3S,4R]-4-モノメトキシトリ チルオキシメチル-3-ヒドロキシル-シクロペ ンタン-1-イル]グアニンの合成

実施例 I で得られた化合物(360mg. 0.53mmol)を加温した18m1の 6 N水酸化ナトリウムに加え、I hr加熱湿流した。反応液からCICI。で生成物を抽出し、0.1M-TEAB緩衝液(30ml).次いで飽和食塩水(30ml)で洗浄後、乾燥(無水硫酸ナトリウム)し、シリカゲルクロマトグラフィー(8g. 冷媒;CIICI。/NeOH=40/1~6/1)で精製した。得られたガラス状物質に少量のアセトンを加え、ペンタン中に滴下して生成する沈硬を遠沈、乾燥して目的とする化合物の粉末210mgを得た。

元紫分析位(%) C3.H3.N3O.・1.0H3O.分子 引555.633として

 ロップ状としたのち、12.5alの0.2N - XaOIIを加え超音放処理により均一な溶液とした。かくはん下ジメチル硫酸(130μ2, 1.4maoI)を加え窒温で l hrはけしくかくはんを続けた。反応液とCIICI。(15ml×2)で分配し有機層を0.1M - TEAB設 衝液(15ml×3)、続いて飽和食塩水(20ml)で洗浄し、乾燥後(無水硫酸ナトリウム)減圧澱解し、シリカゲルクロマトグラフィー(15g、溶媒:CIICI。/NeOII=100/1~60/1)で精製した。得られたガラス状物質に少量のジクロロメクンを加え、ヘキサン中に満下して生成する沈澱を強沈、乾燥し本実施例で目的とする化合物の粉末400mgを得た。

元素分析值(%) C : H : N : O : S : 分子型 689.

#### 835として

計算値:C: 67.90. H: 5.70. N: 10.15 実調値:C: 67.45. H: 5.45. N: 9.89 NMR(100MHz.CDC1<sub>3</sub>). δ ppm: 1.34-2.60(5H. m). 2.52(3H.s.SCH<sub>3</sub>), 3.04-3.44(2H.m.H<sub>3</sub>′). 3.79(3H.s.OCH<sub>3</sub>), 4.08-4.44(1H.m.H<sub>3</sub>′), 4.60 -5.00(1H.m.H<sub>3</sub>′), 5.64(1H.bs.NH<sub>3</sub>), 6.72-

NMR(100MHz.DMSO-d.) をppm: 1.50-2.60(5 H.a), 3.01(211.bs), 3.98-4.20(111.m), 4.70-4.96(211.n), 6.37(211.bs,NH<sub>2</sub>), 6.82-7.46(14H.m), 7.68(1H.s.H.a), 10.60(1H.bs,NH)

9-[(1 R, 3 S, 4 R)-4~ヒドロキシメチル-3-ヒドロキシル-シクロペンタン-1-イル]グアニンの合成

参考例7で得られた化合物(180ag, 0.33amol) を10m1の80%酢酸に溶かし、40℃で4.5hrかくは んした。減圧下溶媒を除き、さらに2度.水と共 沸をおこなった。10m1の水を加え、エーテル(10 m1×2)で洗浄後、減圧下、水を除き、目的とす る化合物の低色結晶41mgを得た。mp 246-248℃

(H+) : 257. 282

λ max (nm): (11.0): 255, 278(sh)

(OII<sup>-</sup>): 256(sh), 273

元素分析值(%) C.,H.,N,O, · 0.511,O ·

0.1 C. H.O H.分子到278.886として

計算值: C: 48.24, H: 6.00, N: 25.11

実測値: C: 48.51, H: 6.41, N: 25.40 実施例 1

 $N^{\circ} \sim \angle \times \sqrt{1} + \sqrt{$ 

N®ーベンゾイルー6′ー〇ー(4.4′ージメトキントリチル)ー2′ーデオキシアリステロマイシン(2.5g)を10粒の乾燥ジクロルメタンに溶かし、チオカルボニルジイミグゾール(8.0g)を加え、室温下20時間攪拌した。 反応液を濃縮乾固後、シリカゲルクロマトグラフィー(Kicselgel 60,メルク社.50g,溶媒:酢酸エチル)で精製し、淡黄色ガラス状の化合物を得た。(収量2.2g)。

N M R (90 MHZ,CDC1。) δ ppm: 3.80(6H.s.2CH<sub>3</sub>0 -). 8.35(iH.s.H<sub>6</sub>), 8.76(iH,s.H<sub>6</sub>)。 実施例 2

UV  $\lambda_{max}^{||I_{1}0}$  (nm) : 260

元素分析值(%) C.,H.,N,O·H.O

(分子量 251.29として)

計算值: C: 52.57. H: 6.82. H: 27.87 実測値: C: 52.83. H: 6.95. N: 27.54

かくして得られた 2′.3′-ジデオキシアリステロマイシンに当量の 1 N塩酸を加え、溶解せしめたのち、濃縮し、エタノールを加えて数回濃縮が固を締返し、熱エタノールで再結品すると塩酸塩の結品が得られた。 ap 173-175℃元素分析値(%) С., H., N.O. HCl.

1/211.0

(分子型 278.73として)

テロマイシン

実施例 1 で得た3 ′ ーチオカルボニル体(2.0 g)を20 mの乾燥ジオキサンに溶かし、加熱湿流しながらトリブチル錫ヒドリド(4.5 g)の乾燥ジオキサン溶液(10 m)を滴下した。 途中α、α′ーアゾビスイソブチロニトリルの結晶(500 mg)を少しづつ加えた。20分で滴下を終え、さらに2時間還流させた。減圧下に溶媒を除き、得られた油状物質をシリカゲルクロマトグラフィー(40 g.溶媒: CH C 2 s)で精製し無色粉末状物質(1.1 g)を得た。

N M R (90MHz.CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  ppm: 3.80(6H.s.2CH<sub>3</sub> 0-), 4.80-5.20(1H.m.H.'), 3.15(2H.d.2H<sub>6</sub>') .8.76(1H.s.H<sub>2</sub>), 9.10(1H.s.-NH-C<sub>1</sub>)

## 実施例3

2′,3′-ジデオキシアリステロマイシン 実施例2で得た化合物(I.0g)を少量のピリジンに溶解し、設アンモニア水50減を加え、耐圧 管中で60℃,5時間加熱した。 反応液を設縮

計算值: C; 47.40, H; 6.15, N; 25.12,

C1 : 12.72

実測值: C; 47.98. H; 6.06. N; 24.87.

C1 : 12.71

 $(\alpha)_{D}^{25} = -6.79(c = 0.61.H.O)$ 

実施例 4

参考例 8 で得られた化合物(2.5g)を実施例
1.2.3 と同様にして処理し、9 - [(1 S.4 R)
- 4 - ヒドロキシメチルシクロペンタン-1 - イル]グアニンの結晶状粉末(0.3g)を得た。

m.p. 269℃

UV A pH 2 (nm): 255.280(肩):

UV  $\lambda^{\text{II.O}}_{22}(\text{nm})$  : 253,270(月) :

UV pH10 (nm): 258(別),270

元素分析值(%) C,,H,,O,N,

(分子量 249.27として)

計算值: C; 53.00, H; 6.07, N; 28.10

実測值: C; 52.81, II; 5.86, N; 27.83  $\left(\alpha\right)^{25}_{D} = -4.74\left(c = 0.57.DMF\right)$ 

実施例 I の原料化合物において N \* - ベンソイル - 6 ' - 0 - (4 . 4 ' - ジメトキントリチル) - 3 ' - 0 - [(イミグゾー I - イル) - チオカルボニル] - 2 ' - デオキンアリステロマイシンに代えてヒポキサン体を用いて、実施例 I ~ 3 の方法に準じて 9 - [(I S . 4 R) - 4 - ヒドロキシメチルシクロペンタン - I - イル]ヒポキサンチンが得られる。

元紮分析值(%) C.,H.,N.O.

(分子瓜 234.25として)

計算值: C; 56.40. H; 6.02. N; 23.92 実測值: C; 56.81. H; 6.33. N; 24.25 実施例5

9-((| S, 4 R)-4-ヒドロキシメチルシ クロペンタン-1-イル)グアニン (1) 9-((| R, 3 S, 4 R)-4-ヒドロキシメ チル-3-ヒドロキシル-シクロペンタン-1-

- (80g.溶媒: CHCI, / McOH = 40/1~6/1) で特製し、粉末状の目的物4.3gを得た。この一部分をクロロホルムージエチルエーテル提液で再結晶すると結晶が得られた。

ap 2 4 4 - 2 4 6 °C

元 光 分 折 値 (%) C .. H .. N . O . · H . O (分 子 頭 531 60 と し て )

計算位: C: 70.04、H: 5.88、N: 10.54 実測位: C: 70.39、H: 5.77、N: 10.38 (3) 9-((1 S.4 R)-4-モノメトキシトリ チルオキシメチルーシクロペンクン-1-イル) ヒポキサンチンの合成

上記(2)で得られた化合物(4.328.8.27 mmol)をトルエン(70㎡)に溶かし、チオカルボニルジイミグゾール(2.28.12.4 mmol)を加えて窓温下5時間投作した。反応液を設縮乾固し、設制物をシリカゲルクロマトグラフィー(80g.溶媒:CIIC1。/NcOII=100/1~60/1)で精製し淡負色粉末5.28を得た。これをトルエン(90㎡)に溶かし、トリブチル錫ヒドリド(3.4

イル)ヒポキサンチンの合成

参考例3で得た化合物(12.4g.20 naol)をトルエン(200元)に溶かし、フツ化テトラブチルアンモニウム(10.46g.40 anol)を加え、75℃で2時間加熱した。反応液を設縮依固し、投密物を水に溶かし、活性炭末(30g)を用いて脱塩処理し、粗生成物をメタノールとエチルエーテルとの混液で再結品し、無色結晶(4.6g)を得た。 a.p. 170℃

元素分析值(%) C,,H,,N,O, · H,O

(分子量 268.27として)

計算値: C: 49.25、II: 6.01、II: 20.88

実測値: C: 49.08、II: 5.86、II: 20.81

(2) 9 - [(1 R.3 S.4 R) - 4 - モノメトキシ
トリチルオキシメチルー3 - ヒドロキシルーシク
ロベンタン-1 - イル) ヒポキサンチンの合成
上記(1)で得られた結晶(2.3 g, 9.2 mno1)を
ビリジン(100 w)に溶かし、塩化モノメトキシ
トリチル(3.1 g, 10 mno1)を加え室温にて5時
間提拌した。反応液をシリカゲルクロマトグラフィ

w. 1 2 . 4 mmol)とα,α' - アゾビスイソプチロニトリン(2 7 0 mg. 1 . 6 mmol)を用いて参考例3 と同様に反応させ、シリカゲルクロマトグラフィー(1 0 0 g.溶媒:酢酸エチル/メタノール= 9 / 1)で精製し、目的物 1 . 6 3 gを得た。さらに一部をメタノールーエチルエーテル混液で再結晶し、結晶を得た。 mp 1 7 5 - 1 7 7 ℃。

元条分析值(%) C,,H,,N,O,,1/211,O

(分子量 515.60として)

計算値: C: 72.21、H: 6.06、N: 10.87 実調値: C: 72.69、H: 5.88、N: 10.92 (4) 9-[(1 S.4 R)-4-ヒドロキシメチル シクロペンタン-1-イル)グアニン

上記(3)で得られた化合物を参考例4~8の方法に準じてヒポキサン環を開裂せしめ、再びグアニン環に閉環させることによって目的物を得ることができる。

実施例 6

経口用錠剤

2′.3′-ジデオキシアリステロ.

マイシン 2 0 0 mg 7 糖 3 0 0 ag デンプン 5 0 mg

ステアリン酸マグネシウム 2 mg をメタノール中で混和し、加熱下メタノールを除 去し、錠剤機によって成型する。

#### 実施例7

#### 注射剂

2′,3′-ジデオキシアリステロマイシン・ 塩酸塩500mgを殺菌水10mgに溶解し、pHを 水酸化ナトリウム水溶液を用いて 6.0 に調製し、 段階フィルターでろ過し、パイアル瓶中に封入す る。

#### 試験例1

#### 材料と方法"

\* アンチミクロパイアル・エージエンツ・ケモ セラピー(Antimicrob. Agents Chemother) 30,933(1986)

細胞:HTLV-」持続感染細胞株MT-4と HTLV-Ⅲ産生細胞株Molt-4/HTLV-

胞変性効果は生細胞数の減少を測定することによっ て検討した。生細胞はトリパンプルー色素排除法 によって計数した。

HTLV-Ⅱ/LAV抗原発現の検討:ウイルス 特異抗原をもったHTLV~Ⅲ感染MT-4細胞 は間接免疫蛍光法によって計数した。メタノール 固定した細胞に、希釈した抗HTLV-#抗体陽 性のヒト血液を加えて37℃で30分間反応させ た。この標本をリン酸塩製衡化生理食塩水中で 15分間洗った。その後、細胞にフルオレセイン イソチオシアネートを結合した抗ヒト免疫グロブ リンGウサギ免疫グロブリンG(Dakoppatts A /S.Copenhagen, Denmark)を加えて37℃、 30分間反応させ、再びリン酸塩級街化生理食塩 水で洗った。蛍光顕微鏡下で500個以上の細胞 を計数し、免疫蛍光陽性細胞の比率を計算した。

この結果、本雅明の化合物に明らかな抗 HTLV-II/LAV活性が認められた。21. 3~ - ジデオキシアリステロマイシンを例にとる と、その段低行効器度は50~100μMであっ

目をこの研究に使用した。細胞は、10%のウシ 胎児血清、10010/減のペニシリンと 0 0 μ8/20のストレプトマイシンを添加した Ω РМІ 1640培養液中、37℃でС02インキュ ベーター内に維持した。

ウイルスとウイルス感染:HTLV-IIはMolt-4 / II T L V - Ⅱの培養上清から得た

(Virology 144,272(1985)), co ウイルス標品の力価は 6×10 PFU/心であっ た。 II T L V - II の M T - 4 細胞への感染は m. o. i. (細胞 1 個当たりの感染ウイルス数)0.002 で行なった。細胞をウイルス液と混合し、37℃ で1時間培養した。ウイルス吸着後、感染細胞を 洗浄し、新鮮な培養液中に3×10°個/心の設 度に再び懸闘した。種々の濃度の検体の存在下、 非存在下の両条件とも、この細胞濃度で37℃で COIインキュベーター内に6日間培養した。 HTLV-皿/LAVによって引き起こされた細

胞変性効果の検討:

HTLV-II/LAVによって引き起こされた細

た。一方、細胞海性は500~1.000 µ Mで

# 観察された。 発明の効果

本発明の一般式[1]で示される化合物は、各種 DNAウイルスたとえばヘルペスウイルスなどに 対し生育抑制作用を有すると共に、逆転写酵素の 阻害剤としてRNAウイルス、特にエイズウイル ス(LAV/HTLV-Eウイルス)に対して生育 抑制作用を有するものである。 また本化合物の ヌクレオチドアナログは遺伝子クローニングにお いて有用な手段を提供するものである。すなわち、 本発明の化合物はシクロペンタン環を有するアナ ログはプリンー2′、3′~ジデオキシヌクレオ チドのカルボサイクリックアナログであり、グリ コシル結合を有しないため、合成が容易であり、 そのトリリン酸誘導体はDNAの配列決定法にお けるDNA鎮伸長反応の停止剤として使用され得 るものである。

#### 手統補正替(6発)

昭和62年 3月30日



特許庁長官股

- 1、事件の表示昭和62年特許願第25074号
- 2. 発明の名称
   ヌクレオシド類緑体、その製造法および抗ウイルス剤
- 3. 福正をする者 事件との関係 特許出願人 住所 大阪市東区道修町2丁目27番地 名称 (293) 武田薬品工業株式会社 代表者 梅 本 純 正
- 4. 代理人

住 所 大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内

氏名 弁理士 (8954)岩 田

東京連絡先(特許法規學)電話 278-2218・2219

5. 補正の対象

・明細書の発明の詳細な説明の間



紡正する。

- 7) 同音第12頁第6行の「の好発症」を削除する
- 8) 同哲第25頁第7行の「実施例1」を「参考 例6」に訂正する。
- 9) 同曹第35頁及終行~第36頁第1行の「H TLV-Ⅲ産生細胞株Molt-4/HTLV-Ⅲ」 を「HIV<sub>NTLY-Ⅲ</sub> 産生細胞株Molt-4/
- HIV DTLY-II 」に 補正する。
- 10) 同售第36頁第6行、第36頁第7行、第3 6頁第10行、第37頁第5行および第37頁第 7行の「HTLV-皿」を
- 「HIV<sub>HTLV-M</sub>」にそれぞれ組正する。
- 11) 同世第36頁第18行、第36頁最終行、第37頁第4行および第37頁第18行の「HTLVーロ/LAV」を「HIV<sub>NTLV-ロー</sub>」にそれぞれ が正する。
- 12) 同世第3.8頁第7~8行の「エイズウイルス (LAV/HTLV-IIウイルス)」を「AIDS

#### 6. 補正の内容

- I) 明細音第 | 1 頁第 | 3 行の「としては、」と「ヒト免疫不全ウイルス」との間に「後天性免疫不全症候群 ( Acquired | Immune Deficiency Syndrome, A I D S) の病原体である」を挿入する。
- 2) 同豊第11頁第13~14行の「(ヒトT細胞リンパ機向性ウイルス、HTLV-目)」を「(Human Immunodeficiency Virus、HIV)」と紡正する。
- 3) 同曹第11頁第16行の「感染性」を「伝染性」 に前正する。
- 4) 同書第11頁下から第2行の「特に」と「HTLV-II」との間に「HIVの一つである」を抑入する。
- 5) 同書第11頁最終行の「(AIDS)ウイルス」を「[ヒトT細胞リンパ塩向性ウイルス ( Human T-cell Lymophotropic Virus type 11).
  HIV<sub>IITLY-11</sub> ]」と結正する。
- 6) 同曹第12頁第4行の「発症」を「発生」に

の病原体であるHIV」に補正する。

以上